# File 351:Derwent WPI 1963-2002/UD, UM &UP=200238 (c) 2002 Thomson Derwent

1/5/1

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv.

003746758

WPI Acc No: 1983-742960/198334

XRAM Acc No: C83-079734

3-0-substd. ascorbic acid derivs. - useful as angiogenesis inhibitors,

esp. for tumour and arthritis therapy Patent Assignee: LILLY & CO ELI (ELIL )

Inventor: BARTON R L; BEWLEY J R; BRIGGS S L; KOPPEL G A; PARTON J W

Number of Countries: 012 Number of Patents: 013

Patent Family:

	Pat	ent No	Kind	Date	Applicat	No	Kind	Date	Week	
	GB	2114571	Α	19830824					198334	В
	ΔIJ	<del>831035</del> 1	Α	19830721					198335	
ح	JP	58131978	A	19830806					198337	
	FI	8300078	Α	19830831					198341	
	DK	8300142	Α	19830919					198344	
	HU	31159	Т	19840428					198424	
	ES	8403118	Α	19840601					198429	
	PT	76083	Α	19840614					198429	
	DD	209455	Α	19840509					198436	
	ZA	8300173	Α	19840711	ZA 83173		Α	19830111	198444	
	CA	1181078	Α	19850115					198508	
	ES	8502698	Α	19850416					198525	
	RO	86439	Α	19850330					198544	

Priority Applications (No Type Date): GB 83907 A 19830113

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

GB 2114571 A 23

Abstract (Basic): GB 2114571 A

Ascorbic acid derivs. of formula (I) and their salts are new, (where R1 and R2 are H or R1+R2 is a bond; R3 is OH, NH2 or OR4; R4 and R5 are 8-22C alkyl, CH2(2-12C)alkenyl, CH2(2-12C)alkynyl, (1-21C)alkyl-X-(1-21C)alkyl or a gp. of formula (II), (where X is O, CO, S, NH, N(1-5C)alkyl, SO or SO2; and p+q= 1-6; R4 and R5 being opt. substd. by 1 or 2 of Cl, Br, F, I, 2-6C alkoxycarbonyl, PhO, OH, CF3, 1-5C alkoxy, NO2, CN, SO3H, PO3H2, di(1-5C alkyl) amino and phthalimido; R6 is H, F or OR7; R7 and R8 are H, 1-12C alkyl or benzyl, or R7+R8 is CR9R10; R9 and R10 are H, Ar or 1-10C alkyl opt. substd. By halogen or Ar, where Ar is phenyl opt. substd. by 1 or 2 of halogen, OH, 1-5C alkoxy, NO2, CF3 and 1-5C alkyl, provided that only one of R9 and R10 can be H).

(I) are angiogenesis inhibitors useful in the treatment of cancer and arthritis. They inhibit blood vessel proliferation in 3683 Morris hepatoma, metastasis of M109 lung carcinoma, vascularisation of 5123D hepatoma, and collagen-induced oedema. Effective daily doses are 10-100 mg/kg.

Title Terms: SUBSTITUTE; ASCORBIC; ACID; DERIVATIVE; USEFUL; ANGIOGENESIS;

INHIBIT; TUMOUR; ARTHRITIS; THERAPEUTIC

Derwent Class: B02; B03

International Patent Class (Additional): C07D-307/62

File Segment: CPI

19 日本国特許庁 (JP)\*

且特許出租公開

## 12 公開特許公報 (A)

昭58-131978

\$1 Int. Cl. <sup>3</sup> C 07 D 307/62	識別記号	疗内整理番号 7043一4C	4)	公開	昭和	058年(19	83) 8 月	6 🖪
				発明の		2		
A 61 K 31/34	ABG	6109-1C				3		
	ADS	6408-4C		審查訓	水	未請求		
	AED	6408-4C						
C 07 D 405/12		8214-4C						
405/14		8214-4C						
407/01		7431-4C	:::				(全 2)	1月)

⊗アスコルピン酸エーテルおよび関連化合物

21特 展昭58-5144

2出 襄 昭58(1983)1月13日

優先權主張 ②1982年 1 月15日 3米国(US)

@339344

②発 明 者 ゲイリー・エイ・コッペル

アメリカ合衆国インデイアナ州 インデイアナポリス・サンセツ ト・レイン7823番地

①出 職 人 イーライ・リリー・アンド・カンパニー

アメリカ合衆国インデイアナ州 インデイアナ・ポリス市イース ト・マツカーテイ・ストリート

307番

#### 明禮

/ 発明の名称

アスコルビン鍵ェーナルおよび努道化合物 よ特許原沢の範疇

(印式(I)で表わされる化合物およびその製薬上 存される場。

( 元中、 だおよびだは共に水果を扱わてか、また は、 2 位と3 位の攻害の間に二種始を形成する。 R<sup>4</sup>は OH、 NH<sub>2</sub>をたは OR<sup>6</sup>を扱わす。

 $R^{0}$  および  $R^{0}$  はそれぞれ (  $C_{g}$   $-C_{J2}$ )  $7 \wedge 4 \wedge \wedge$  .  $-CH_{J}(C_{J} - C_{J2})$   $7 \wedge 4 \wedge + -CH_{J}(C_{J} - C_{J2})$   $7 \wedge 4 + - \wedge$  .  $-(C_{f} - C_{Jf})$   $7 \wedge 4 \wedge - X - (C_{f} - C_{Jf})$   $7 \wedge 4 \wedge + (X_{12}, 0, C_{0}, S, NH, N(C_{f} - C_{J}))$   $7 \wedge 4 \wedge + \wedge$  . SO または  $SO_{J}$  を表わず ) または

R<sup>f</sup>はH.F.またはOR<sup>7</sup>を扱わす。

だおよびだはそれぞれお。(C,-C,2) アルキー およびベングルから異ばれた英を扱わすか、また は だおよび だが一場になつて式

(式中、形および R<sup>10</sup> はそれぞれ、H 左 長わけか、 ハロ、フェニルとたは健康フェニル ( ) 個もり く は2個のハロ、ヒドロキシ、( C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> ) アルロ ト シ、ニトロ、CF<sub>2</sub> および ( C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> ) アルトルから 選ばれた基で健康されているフェニル)で言様さ れていてもよい ( C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub> ) アルキル基を長わけか、

または、食食されていてもよいフェニル(食用フェニルは食配と料理機を扱わす)を長わす。切し ピヨよびだ<sup>の</sup>の少なくとも一方は見ではない。) (であわされる高を集わす。)

(3)よほとよ位の攻撃の魔に二番結合を形成している特許震攻の義務(1)記載の化合物。

(3)アスコルビン酸および(ソアスコルビン商品 深体である特許選次の範囲切記載の化分物。

(4)レーアスコルビン管路等はである竹戸資本の 電路部記載の化合物。

(5)R<sup>8</sup>1 たはR<sup>8</sup>が(C<sub>2</sub>-C<sub>32</sub>)アルキルである特許 別次の概要(U~(4)記載の化合物。

 $(5) R^4 + OR^7$ で、 $R^7$ および $R^7$ が共化水果である特 容表次の電器 $(1) \sim (5) 記載のむ合物。$ 

のRfot OR7で、R7と Rfot 一緒になって式

(式中、R<sup>0</sup>対よびR<sup>10</sup>は前記と対意視を表わす) で扱わされる基を形成する特許表次の範囲(I)~(5) 記載の化合物。 (B) だが水泉である特許資水の栽培の記載の化合物。

(9) (以下起次(1)

$$R''O = \frac{R^3}{R^4} + \frac{H}{G} + \frac{G}{G} + \frac{G$$

( 式中、だおよび 所は共に水道を扱わてか・または、 2位と3位の皮膚の歯に二重結合を形成する。

Right, P. & rig OR7 & Bot.

だおよびだはそれぞれ H 。(C,-C,<sub>12</sub>)アルキル およびペンジルから選ばれた基を長わすか、また はだおよびだが一般になつて式

(式中, $R^T$ および $R^{IO}$ はそれぞれ,其を扱わすか, ハロ,フェニルまたは電換フェニル(!信もしく は2個のハロ<sub>)</sub>ヒドロキシ,( $C_I$ - $C_I$ )アルコキ シ,ニトロ, $CP_I$  および  $(C_I$ - $C_I$ ) アルキルから 遊ばれた基で電換されているフェニル)で電換さ

れていてもよい(C<sub>J</sub>-C<sub>JB</sub>)アルキル場を及わずか。 または重複されていてもよいフェニル(関係フェ ニルは前記と図言義を扱わず)を扱わず。低し<sup>R<sup>2</sup></sup> およびR<sup>18</sup>の少なくとも一方は Nでほない。) で扱わされる基を扱わす。

R''は H  $\pm$  には R'を扱わし、  $R'^2$  は OH、 QR''を には  $RH_2$  を扱わす。 個し、 R'' が H 以外の場合は  $R'^3$  は OH である。

ポガン ぴだはそれぞれ  $(C_2-C_{22})$  アルトル、  $-CH_2(C_2-C_{12})$  アルケニル、 $-CH_2(C_2-C_{12})$  アルトニル、 $-(C_1-C_{21})$  アルトル  $-(C_1-C_{21})$  アルトル  $(X(2,0),C_0,S,NH,N(C_1-C_2))$  アルトル、 $+(X(2,0),C_0,S,NH,N(C_1-C_2))$  アルトル、 $+(X(2,0),C_0,S,NH,N(C_1-C_2))$  アルトル、 $+(X(2,0),C_0,S,NH,N(C_1-C_2))$  アルトル、 $+(X(2,0),C_1,S_0,S,NH,N(C_1-C_2))$ 

( X は前記と関係観であり、すともの合計は / 〜 るである)で扱わまれる高から選ばれた高を扱わ し、このR<sup>8</sup>分よび R<sup>8</sup>は弁要換かまたは / 何もしく は 1 種の Cf、Br、F、I、( C<sub>j</sub>-C<sub>j</sub> ) アルコネシカル ポニル、フェノキシ、OH、CF」、(C,-C。) アルコキシ、ニトロ、-CN、-SO」H、-PO」H。 ジ、C,-C。)アルキルアミノまにはファッイミンから選ばれた高で置換されていてもよい。 うで扱わられる化合物を、式R<sup>4</sup>ZまたはR<sup>2</sup>Z(Zは規模活を扱わし、デおよびR<sup>4</sup>は前記と同葉表である)で及わされるアルキル化制と、塩墨の存在下に反応させるか、または、

の)RパゴH以外であり、だがCRプを扱わし、だ およびだが一種になつて爪

(式中、パガンびR<sup>10</sup>は印記と問意表である) で表わされる基を表わす(II)式の化合物を確如水 分別して(I)式

料理機である。低し、x<sup>7</sup>は水点である。 ) で で 実わまれる化合物を得ることを特徴とする(1)

( 式中 。 R' 。R<sup>2</sup> ,R<sup>2</sup> およびR<sup>2</sup>は 背配と同意概を表 わし 。 R<sup>2</sup>および R<sup>2</sup>は(4) と同意概を表わす。 ) で扱わされる化合物を質過する方法。

QB后性成分として(I)式で表わされる化合的およびその質優上許容。れる塩を、/確以上の質度 上許容される厳形剤または団体と共に含有する既 集組成物。

(式中 , R<sup>2</sup>および R<sup>2</sup>は共化水素を変わすか,また は , 2位と3位の炭素の間に二重結合を形成する。

キシ、ニトロ、一CN、一SOzH、一POzHz。 ジ(C, ーCz))アルキルアミノまたはフタルイミドから選 ばれた書で電換されていてもよい。

R<sup>i</sup>はH、ア、またはOBプを扱わす。

 $R^T$ おとび $R^T$ はそれぞれR。 $(C_j-C_{j,2})$  アルキルおとびペンジルから選ばれた基を扱わすか。または $R^T$ および $R^T$ が一緒になって式

(式中、 20 x C x C x C x でれ、 H を扱わすか、 ハロ・フェニルまたは登換フェニル ( / 個もしくは 2 数のハロ・ヒドロネシ・( C y - C y ) アルコネシ・ニトロ・C P y および ( C y - C y ) アルキルから避ばれた基で登換されているフェニル ) で登換されていてもよい ( C y - C y o ) アルネル基を扱わすか。または、登換されていてもよいフェニル ( 置換フェニルは設定と資産概を扱わす ) を扱わす。但しだおよび R 2 の の 少な くとも 一方は H ではない。 ) で表わされる基を扱わす。 )

RILOH, MIJ & CILOR + Stor.

 $X^0$  おえび  $X^1$  はそれぞれ  $(C_1-C_{23})$  Y ルルル・  $-CH_3(C_2-C_{12})$  Y ルケニル・  $-(CHX^{12})_{n-Y-X}^{12}$  (nt 0) カ  $-(CHX^{12})_{n-Y-X}^{12}$  (nt 0) カ  $-(CHX^{12})_{n-Y-X}^{12}$  (nt 0) カ  $-(CHX^{12})_{n-Y-X}^{12}$  (nt 0) カ  $-(CHX^{12})_{n-Y-X}^{12}$   $(C_2-C_2)_{n-Y}^{12})_{n-Y-X}^{12}$   $(C_3-C_2)_{n-Y-X}^{12}$   $(C_3-C_2)_{n-Y-X}^{12}$   $(C_3-C_{12})_{n-Y-X}^{12}$   $(C_3-C_{12})_{n-Y-X}$ 

(又は貧犯と問題後であり、アとものを計は/~ 4 である)で扱わされる基から選ばれた基を扱わ し、この $R^2$  はな $R^2$  は非意識がまたは/何もしく は 2 個の $C_4$  、 $B_7$  、P 、E 、  $(C_2-C_2)$  アルコキシカル ポニル、フェノキシ、OR 、 $(P_2$  、 $(C_2-C_2)$  アルコ

## は発明の詳細な説明

本苑 朝は蒙世形成現實および舞蹈交現宮近代を 示す化合物に属する。

展響形成は新しい血管の形成通程を意味し、新 しい血管が急増する環象は、損傷増殖、網膜症、 乾癬、サウマチ性関節炎(パンエス形成)など様 々の疾病時にみられる。

自然に存在する課官形成相容物質はこれまでに 我つかの研究ゲループの手により飲骨から採取されており、この課官形成租害物質は、存原酵素( sellagease)などの降々の酵素を租害することが 分つている(T.H.Masser) は、「誤管形成租害物質 は多くの疾病を構造づけている。 Selesse, 2/2: "374-73(/94/年)"、また、軟件の誤管形成 租害必要は、破骨細路、骨段収の役目を摂う細胞 の急増を租害することが報告されている。

教育および他の天然物質から採取された観響形成風害物質は蛋白質である。 これらは、極少量しか入手でまず、その物性は充分検討されていない。 底如の構造の観響形成風容および舞蹈炎風容化 合物が長度的電で提供されることが留ましい。 本鬼明は製資券成用賞および製造炎取得給性を ネマ 化合物を提供する。よう群しくは,本発明は (1) 犬であわされる化合物およびその質者上許容 される塩を浸供する。

( 元中 、だおとび だは共に水果を扱わすか、また は,2位と3位の皮質の間に二重結合を形成する。

Rig OH, Mig または OR® を表わす。

 $R^{t}H \perp CR^{t}U \in n \in n (C_{t}-C_{2,t}) \neq N + N$ .  $-CH_2(C_2-C_{/2})TMT = + . -CH_2(C_2-C_{/2})TM$ += + . - (c,-c2,) 7 + + + -x-(c,-c2,) 7 ルキル ( X12 O, CO, S, NH, N (C, -C, ) アルキル、 80 または 80」を扱わすりまたは

エニルは自己と問意義を思わず)を思わす。但し ピおよびR'\*の少なくとも一方はHではない。) で表わされる基を走わす。〕

本発明は,更に、

(4) 下足式(11)

CR'.R<sup>2</sup>.R<sup>2</sup>はなび R<sup>8</sup>は算記と有意義である。R<sup>e</sup>/ は H または だ ( 資紀で定義 ) を示わし、 R / 3 は OH。 OR®(お記で定義)またはNH<sub>2</sub>を扱わす。低し、 R// がH以外の場合はR/2は 0日である。) で表わされる化合物を、式を2または3~2(式中 てはタートシル。メシルまたは装蔵ジアルキル競 基などのハロゲンまたはハロゲン複製雑基を表わ し、だおよびだは辞紀と同意義である)で表わる れるアルキル化剤と、アルカリ金属低級アルカノ レートなどの塩基の存在下に不活性層媒中で反応 atab. the,

(MR''がH以外であり、RistOR7を表わし、R

らばみを)で乗りまれる基本を重なれた基を長り し、どのだおよび同な存在機がまたは!何もしく は2種のでd. Br. F. I. (C,-C,)アルコキンカル **d** ニル、フェノキシ、OH、CP<sub>3</sub>、(C<sub>3</sub>−C<sub>3</sub>) アルコ + > , = + = . -CN, -SO, H, -PO, H, . y(C, -Cg)アルチルアモノまたはフタルイモドから選ば れた基で冒負されていてもよい。

Right, P. Acid OR Pagnt.

พืช20 พียะก€กห.(c,-c,2) 7 × + × おとびベンジャから選ばれた基を扱わすか。よた は兄がよびだが一種になって式

(式中,R<sup>P</sup>好とびR<sup>PP</sup>はそれぞれ,Hを扱わてか。 ハロ。フエニルまたは置換フェニル(丿舞もしく ほ2個のハロ,ヒドロキシ, $(C_j-C_j)$  アルコキ ン・ニトロ・CP, おとび(C,-C,) アルキルから 選ばれた基で重換されているフェニル)で重換さ れていてもよい(C<sub>/</sub>-C<sub>/o</sub>)アルキル基を扱わすか 。 または,世後されていてもよいフェニル(世換フ

およびだが一緒になって式

(式中、R<sup>9</sup>およびR<sup>10</sup>は韓配と時間後である) で表わされる名を送わす(音)式の化合物を簡加水 分解して(I)式で表わされる化合物(低し R<sup>7</sup>およ びRiは水震を表わす)を製造する方法も提供する。

本発明の別の何面は、焦臭として用いる ([)式 の化合物およびその製薬上許容し得る塩を提供す ることである。

C式中。だはよびRit共に水素を扱わすか、また は、2位と3位の炭素の間に二重結合を形成する。 R'LL OH, NH, または CR を表わす。

 $R^{2}H \ge \sigma R^{2}u \in n \in n (C_{j}-C_{22}) + n + n$ .  $-CH_2(C_2-C_{f,2})\mathcal{T} \approx \mathcal{T} = \mathcal{M} \cdot -(CHR^{f,\beta})_+ - Y - R^{f,\delta}$ ( mはのから/ 2 . Yは 0 . S または単結合を表 わす。 R<sup>(3</sup>はHまたは (C<sub>j</sub>-C<sub>g</sub>) アルキルおよび  $R^{f, \alpha}$  is  $(C_1, C_2)$   $\rightarrow$  2  $\cup$  2  $\cup$  2  $\cup$  3  $\cup$  4  $\cup$ 

(X は前配と対象表であり、すともの合計は/~ るである)で思わされる基から対ばれた基を扱わし、この  $R^{t}$  は  $L^{t}$  に  $L^{t}$  に L

 $R^{0}$ は H 、 F 、 また は  $CR^{7}$  を扱わす。  $R^{7}$  およ び だ は それ ぞれ H 、  $(C_{7}-C_{7,2})$  アルキル

1世紀58m;31978 (5) ガエジベンフャから選ばれた芝を長むさか、1で ガアガエジがの一届になって犬

(式中、R<sup>2</sup>はよびR<sup>2の</sup>はそれぞれ、Hを長わよか、ハロ、フェニルよには資用フェニル(!傾もしには2何のハロ、ヒドロキシ。(C<sub>2</sub>-C<sub>2</sub>) アルコトシ、ニトロ、CF<sub>2</sub>はよび(C<sub>2</sub>-C<sub>2</sub>) アルエルから選ばれた基で設備されているフェニル)で開催されていてもよい(C<sub>2</sub>-C<sub>2</sub>a)アルキル基を長わずか、または、武装されていてもよいフェニル(武権フェニルは規範と関係を変わす)を扱わず、肌しR<sup>2</sup>はよびR<sup>2</sup>の少なくとも一方はHではない。)で扱わされる基を変わす。)

本元明はまた。活性成分として(I)式の化合物 およびその製薬上許容し得る確を、ノ限以上の製 業上許容し得る政形剤と共に含有する民族組成物 により、具体化される。

(以下介白)

( 式中 , だおよび R<sup>2</sup>は共に水震を扱わせか、また は 、 2位と 3 位の皮濃の間に二重結合を形成する。 R<sup>2</sup>は OH, NH<sub>3</sub>または OR<sup>®</sup>を扱わす。

(以下京日)

(Xは類配と同意機であり、pとqの合計は/~6である)で扱わされる裏から選ばれた姿を及わし、Cのポおよび Riu 序電換かまたは/個もしくは2個のCf.Sr.P.I.(C,-C,) アルコキシカルボニル、フェノキシ、OH、CF,、(C,-C,)アルコキシ、ニトの、-CN、-SO,H、-PO,H,、ソ(C,-C,)アルキルアモノまたはファルィモドから選ばれた 落て重換されていてもよい。

R<sup>4</sup>は H, F, または OR<sup>7</sup>を扱わす。

 $R^2$ および  $R^2$ はそれぞれ  $H_{+}(C_{j-1}C_{j,2})$  アルキル およびペンジルから選ばれた 落を長わすか、よた は  $R^2$ および  $R^2$ が一緒になって式

(式中、 $R^{\prime}$ および $R^{\prime\prime}$ はそれぞれ、 $H \times E D \times e^{\cdot}$ 、ハロ、フェニルまたは電換フェニル( / 召もしくは2個のハロ、ヒドロキレ、 $(C_{\prime}-C_{\prime})$  アルコキ

(1)式において、2位と3位の次度の間に二者 結合を形成しだが OHである化合物は、アスコル ピン聞またはイソアスコルピン間のエーテル環を 長わす。 R<sup>2</sup>と P<sup>2</sup>が共に水果であり R<sup>3</sup>が OH である 化合物は、グヒドコアスコルピン間まにはグヒド ロイソアスコルピン間のエーナル質を長わす。 2 位と3位の収収の間に二重結合を形成し、R<sup>3</sup>が NH<sub>2</sub>、 R<sup>3</sup>が OH を長わず化合物はスコルバミン間 ( scortamic acid )のエーナル質を長わす。 2位 と3位の収収の間に二重結合を形がし、 R<sup>3</sup>がHま には下を長わず化合物は、デオキシアスコルピン 他のエーナル環を長わす。

アスコルビン塗およびイソアスコルビン酸は

称され、レーグロフラノーズの誘導体である。同様に、Dーアスコルビン雑はDーグロフラノーズの誘導体である。イノアスコルビン様はゲルコフラノーズの誘導体である。上足(四)式の4つの心合物は、体系的にユーオキソーえ4ージヒドロキシー5-( くえージヒドロキシエテル )ー25ージヒドロフランの誘導体として命名できる。即ち、レーアスコルビン様ならば、c。(R)c。(S)ーユーオキソーえ4ージヒドロキシー5-( くえージヒドロキシエテル )ー25ージヒドロフランとなる。しかし、ヘキナクロン様を用いた命名をで以後の入式の心合物を称することにする。

(以下余日)

112C53-131978 (8)

(理) 犬において、4位とう位の攻害は不合攻点 であるので、(四) 犬はゴードトへトナクロン別ラ フトン(エノール型)の4つの立体異性体を扱わ す。この4つの立体異性体の絶対的立体化学配置 およびそれぞれに対応でる名称は以下の通りである。

レーアスコルビン競(ビタモンC)は3ーセキ

ソーレーグロフラノラクトン(エノール型)とも

スコルパミン酸および(ソスコルパミン酸は (V)式で扱わされる。

(ド)式の化合物は、体系的にユーオキソーコーア
iノーギーとドロキシーオー(ノユージェドロキ
シェテル)ーユオージェドロフランと称される。
しかし、(四)式の化合物の一般名と同じように、
上記の化合物は、オーケトーユーアをノヘキサク
ロン離ラグトン(エノール型)の黄性体として称
するととにする。上記の分子中においても気候に
ダ位とよ位のユつの不再決策が存在するので、上
記式によりずつの立体質性体が表現され、その絶
対的記載は以下の通りである。

C<sub>a</sub>(R)C<sub>p</sub>(S) — 3 — アドースープ ミノヘキサクロン競ラクトン(エノール型) コレースコルパ ミン弟

C\_(R)C\_(R)-3-アト-ユーアミノヘキナウ

としても、1位と3位のモドロ、シル高とアルキル 化減との相対的反応性により、ある程度の反応が2位で起こる。かくして形成したモノおよびリエーナル体の現合的は、クロマトグラフィーによりであに分離し得る。 R<sup>2</sup>およびだが共に水黒である場合、R<sup>2</sup>とだのどちらか一方が部分的にアルキキル化されて、例えば、3位と3位にエーナル基を育するジェーナル体を形成することも起こり得るが、このようなジェーナル体もクロマトグラフィーで分離できる。

上記の反応は、DMSO (ウメチルスルホキシド)、DMF(N,N-ウメチルホルトアミド)、アセトニトリル、ニトロメタン、ウエチルスルホキシドなどの不透性共通常理中で行なう。反応はOで~まOでの範疇内の都合の良い重度で行ない得るが、通常は常識で行なう。好ましい塩基はナトリウムメトキシドである。

ある特定の条件下では、特によ位または6位の (ルーアスコルビン酸エータルを) ヒドロキシとの最合反応が配こる場合は「√レーア スコルビン酸のよるーアセトニド((M)式に対い "知識55-131978(日) でだとがが一緒になっ、 ーメアルエデリアン基 を思議している)をアルキルだし、難(日離、16 HC4など)で時間してアリール基を施去すること により特に純粋な形で開質し得る。この分法によ りよ位はよびごまには3位のエーアル基に影響を 与えることなくアリール基を選択的に加水分解で

出現物質である(W) 犬で支わされるテキールリ よびアセキールは、ジャキャンまだは他の不ら性 無水共通器医中で通常の水イス酸(例えば型化を 動など)の存在下で反応させるなどの常性により 製造する。

スコルバミン酸のエーテル・アテールおよびア セテールはアスコルビン酸やイソアスコルビン酸 のエーテルなどと同じ方法で質量するが、雌上の 2位の決策にはアミン宮健薬が付加しているので 3位でしかエーテルが形成されないことは自明で ある。

R<sup>f</sup>およびR<sup>d</sup>が共に水果である(I)式の化合物は、 アスコルビン酸およびイソアスコルビン酸に関し

て上記で例示した方法を用いてジハイドゥアスコ ルピン誰から直接無法する。

以下に実施例を示して本発剤を更に例示する。 実施例/

<u>3-0-α-プチルーレーアスコルビン数</u>(化合物/)

トーアスコルビン酸(33f)。ナトリウムメトキレド(102f)。ヨウ化=一ブチル(345f)は20 DMSO(250㎡)から成る組成で反応を無質し、常植で使作して、薄脂クロマトグラフィーで反応の経過を適等した。24時間後、反応収を前離エチル(300㎡)に加えた。上記の反応で生成する3-0-ョーブチルーし、戸政に大流が大量するのでこれを沪取し、戸政に大流が生成した。得られた沈差を合し、メタノール(300㎡した。(重量=約20f)に溶解した。のは)に溶解した。(重量=約20fに溶解した。サカゲル(45f)を加えて、溶液を実空下に重発を関した。

クロマトグラムは以下のほにして展開した。酢 酸エテルとトルエンの!: / 促液( まま ) をカラ ムに通じたが、所能のレーアスコルビン酸エーナ ルは殆んど居出まれなかつた。次に、酢酸エナル とトルエンのま:/ 提底( りま ) を居組収として カラムに通じると、所望のエーテルの殆んどが尽

-00

≈58-131978 (10)

出した。岩麗を異角させると、3-0-a-ブタルーレーアスコルビン酸が得られた。その分析値は以下の如くである。

計算値: C, 31/21 H, 49 k
実施値: C, 31 k S; H, 472
アス・スペクトル・ピーク: 232(分子イオン
)、172、1 k S、100、8 S、71、37、 k 1、29
上記の方法で製造される他の化合物としては以下のものが挙げられる。

3-0-(24-ジクロロベンジル)-L-7 スコルビン酸(化合物2)

計算性: C,4439;H,361;C4,22/6 実関性: C,4634;H,353;C4,2088 マス・スペクトル・ピーク:428(分子イオン), 193

3-0-ア1ルーレーアスコルピン酸(化合物3)

マス・スペクトル・ピーク: 2/6(分子イオン), /56.58.40

ユョーリー(ローアリル)ーレーアスコルピン

壁(化合物#)

計算数:C、34/3、H、429 実異数:C、34/2、H、293 マス・スペクトル・ピーク: 254(分子(セン)。 2/4、/75、38、40

3-0-a-ドデシルーL-アスコルビン酸( 化合物3)

Q量=レーアスコルビン独3ミのまか52/839 マス・スペクトル・ヒーク:344(分子イオン )、284,/77,/45,//6,/00.85,7/.6/. 37,43,29

3-0-(3-ブロモバンジル)-L-アスコ ルピン酸(化合物を)

仅量= L-アスコルビン酸 / 2 6 f か 53986f 計算値: C、ダエ24; H、280; Br、23/5 実践値: C、ダエ45; H、237; Br、2294 pKa=/aso 3-0-(3-7ルオロベンジル)-L-アス

<u>コルピン数</u>(化合物で) 収量=レーアスコルピン数2231から4/949

計算値: C、5 493; H、444; F、448 実践値: C、5 207; H、442; F、449 マス・スペクトル: 284(分子イオン) <u>2-0-(10-カルポキシーェニアシル)-</u> レーアスコルビン酸(化合物を)

計算報: C.3446:R.283

突尾艦:C、5493;H.233

マス・スペクトル・ピーク፣ 36/(分子イオン)。 \*8

3-0-a-ペンタデンルーレーアスコルビン 値(化合物を)

収量コレーアスコルビン酸!よよりからえらり 2.3-ツー(ワーローペンタヤシル)ーレーア スコルビン酸(化合物!の)・[キリエーテル体と 同じ反応波から単離]

計算值: C.72491H.//48

実術號: C.726年1月.//28

以 職・ / 2 4 1

3-0-(2-ブロセエトキンエテル)-L-アルコーヒン酸(化自由//)

計算値: C・3472;H・K62;Br,2K43 実現値: C・3446;H、K92;Br,2K23 マス・スペクトル・ピーク: 328,326,382、 38

3-0-(3-7エノキシブロピル)-2-デ スコルビン数(化合物/2)

計算後:C.3206;H.523 実調後:C.32/7;H.539

アス・スペクトル・ピータ:3/0(分子ィャン) 3-0-(ユーフタルイミドエチル)-レーア

スコルビン数(化合物/3)

マス・スペクトル・ピータ: 349 (分子イオン). /93./74./4/./48./30./02.76.44.25 <u>3-0-(n-ヘキサギシルーレーアスコルビ</u>

ン酸(化合物/4)

計算値:C.6597;H./007;0.2397 実制値:C.6624;H.584;O.2407 接定:pKs=///0 示外線スペクトル:+/750./695./680で<sup>\*/</sup> 2.3-シー(O-s-ヘチサヤシル)-レーア ユコルビン競(化合物/3)

計算號: C.7303;H,/26/;0,/336

実開號: C.7272; H.//88; O./507

赤外線スペフトルミッ /740、/680m\*/

項定:規定できる基盤し

3-0-4-ヘブラアシャーレーアスコルビン

競(化合物/る)

計算機: C.4663;H./Q2/

茂剛號: C.4437;H.273

矛外線スペクトル: + 1760,1710,1695m~/

マス・スペクトル・ピーク :4/4(分子(オン)。

354.177.116.97

3-0-エーオクタデシルーレーアスコルビン

強(化合物/7)

計算值: C. 67.26; H. /035

実商號: C.42#2; H./037

赤外継スペクトル: + 1737.1703.1690m<sup>-1</sup>

マス・スペクトル・ピーク:428(分子イオン)

2.3-0-1-オクタデンルーレーアスコルビ

ン酸(化合物/よ)

HM458-131978 (11)

計算数: C.7407:H.//84

実異第1 C . 74341H . / 207

赤外離スペクトルミッ/770./680m=/

3-0-8-アイコシルーレーアスコルビン種

(化分四/9)

マス・スペクトル:Wis(分子(オン)

赤外線スペクトル:。/670./705./758.

343600-1

3-0-ペンジル- 6-アスコルビン酸(化分

320)

計算號: C. 3263; H. 430

実展號: C. 3253:17. 560

マス・スペクトル・ピーク:266(分子ィャン).

228.166.148.107.91

赤外雄スペクトルミッ /760、/695㎝\*/

3-0-(3-20ロベンジル)-L-アスコ

ルピン盤(化合物スノ)

計算機:C。まんタ3:H。436:C8、ノノフタ

実開催:C. 3/77: H. 4/0: C1. /209

赤外線スペクトル: v /740・/690・/680cm \*/

マス・スペクトル・ピーク:300(分子イオン)。 240.147.125.89

3-0-(ドークロロベンジル)ーレーアスコ

<u> たくと数</u>(化合物22)

計算量でで、3と93では、436では、1人79

実問位:C.3/7/1日.42/1C8.//86

赤外親スペクトルミッ /755、/495cg=/

't Na : 1 /7036 . / 5007 . / 3162 .

/3282./2233./2242.//273.7463.

7106.6238.6182

3-0-(3-トリフルオロノチルベンジル)

<u>ーレーアスコルピン酸</u>(化合物23)

計算数: C. \$03/;H, 392;F./205

実術性: C. SQSP:H. 340:F. /200

ポ外線スペクトル: » /735./693cm⁻/

マス・スペクトル・ピーク:334(分子イオン)。

295.274.228./59

"C NOR: 3 /7 032./4994.//983.7466

71.14.6862.6181

3-0-(3-ノチルベンジル)ーレーアスコ

ルピン豊 ( 化合物2 4 )

計算值: C.6000:H.173

実開號: C.602/:H.182

永外籍スペクトル: y /740./485、/675ほ\*/

マス・スペクトル・ピーク:280(分了:ナ

v), 262./84./62./34./05.9/

3-0-(2.3-ジノチルペンジル)ーレー

アスコルピン数(化合的はよ)

計算值: C. 6/22: H. 6/7

実商者: C. 6 / 02: II. 622

赤外線スペクトル:» /755./695cm-/

マス・スペクトル・ピーク:294(分子ィオ

>) . 176.138.147.131.119.91

<u>3ー0ーローオクタデンルー</u>Dーアスコルビ

<u>ン酸</u>(化合物はる)

計算號: C. 623; H. /Q#

実関数: C. 62/: H. / Q4

赤外継スペクトル: > /200:/255,2840. 2905m=1

マス・スペクトル:428(分不(オン)

112458-131978 (12)

填定: pKs + / / 00

3-0-8-1フリアシルイツアスコルピン胎

(化合物コフ)

計算施1C.473:H./04

大周년: C, 445:H, 23

研定: FKaコノルもの

アス・スペクトル:428(分子イオン)

ネ外線スペクトル: + /493./735.2840.
2703m<sup>-/</sup>

3-0-(2-j+k+2)(k)-k-r 27

ルピン数(化合わコミ)

計算號: C.6000.H,58:0,342

実興號: C.399:H.45:0,34/

漢定: pKa = / Q7 &

マス・スペクトル: 14 = 280

永外線スペクトル: y /685./750.3370円

2-0-(3-0)+kr()+otk)-3

-0-モーオクタダンルーレーアスコルビン酸・

塩酸塩(化合物ユナ)

計算值: C.623/; H./026; N.255;

マス・スペクトル・ピーク:320(分子イオン), 247、223、/79、/49、/07、9/、77、56、52、 #3、29、/5

上記の方法により更に次の化合物が得られる。 <u>3-(3-1)キシェテル)- 13-0-ペン</u> ジリザン-しーアスカッドンMI MAMアフト 文典後:C、4270;B、/0/3;N、249;

444.12

未外珠スペクトル: + /762; /675m²/

項定: pKs = 20

マス・スペクトル・ピーク:3/3,482,4/3.

344.240.201.140

3-0-(2-2004)-L-723

<u>ルピン親</u>(化合物3じ)

売外職スペクトル: > /490 ./760cm²/

マス・スペクトル:300(主にカピーフ)

#### 実施例2

3-0-s-ブテルーミ4-0-ペンジリギン -レーアスコルビン酸(化合物31)

実施例 / の方法に従つて、DMSO ( / s o w) 、 まる - O - ペンジリザンーレーアスコルビン酸( 化合物 3 3 ) ( / s f ) 、ナトリウェノトリンド ( 3 2 4 号 ) およびョウ化 n - ブナル ( / osf) で反応液を振襲した。これを常成で約フ 2 時間機 押して、反応が実質的に完了していることをTLC

計算数: C. 3962; H. 163

実処被: C. 5233; H. 549

マス・スペクトル・ピーク: /49.9/.77. 39.44.30. (扱いピーク) 322(H<sup>t</sup>).28/.

247.223.174.18

#### 支馬例 3

3-0-ェープチルールーアスコルビン酸(化合物/)の別金合成法

実施門ででの成した3-0-n-ブチャーよる
-0-ペンジリデンーと一アスコルビン酸(的
のより)を水砂酸(200㎡)に溶解し、水(5 以)を加えて常度で度評した。約15時間後に出
発物質のおよそ30~40が残つていることが
TUCにより分つた。そこで、反応液を常度で更に
45時間度浮すると、ペンジリデン誘導体から3
-0-n-ブテルーと一アスコルビン酸への変換が変質的に完了していることがTUCにより分つた。
生成物を溶解剤としてメタノール/トルエン/針酸エチル(1:2:1)を用いたプレバラナイブ

ı

折りよびその他の内房化学的異定法により、実施 門!の生成性が異界な思で得られたくとが分つた。 **支持例** 4

まる-0-ベンンリゲン-レーアスコルビン語 (化合物33)

アスコルビン師(よ兄より)をタージオトナン ( 400㎡)中でスラリー化し、塩化産鉛(200 まりをゆつくり加え、持ちれた総合度をノ時間提 作した。次に、ペンズアルタヒド(100g、 ノのダナ)を加えて、常盛で約28時間幾年し、 酢磨エナル(SOOw)で油出した。酢酸エチル 抽出度を塩化ナトリウム豊和水温度で3回に分け て抽出した。酢酸エチル尼皮を収集し、活性化し た木貫で処理し,セルローズで炉温した。炉底を 遺離すると、よる―ローペンジリデンーレーアス コルピン酸が結晶化した。

計算数: C.3909;H.438

突周號: C,39/9;H,434

仅是=/231

と記の方法で講覧される他のアセタール無とし

iia658-131978 (13)

ては次の様々ものが乗げられる。

16-0-(2-7エニルエナリナン)-レー アスコルピン僧(た合物」は)

計算號: C. 60#;H.1/

宋风报: C. 403; H. 12

赤外線スペットルミッ 3258./755./664m\*/ 72 · 242 · 4 : H' + 27 8

16-0-9ンチンリチン-レーアスコルビン

量(化合物33)

京外線スペクトル: » / 663 . /750 . 2840 . 2920a-1

海定: pKa= & & g

マス・スペクトル: M\*=327

実施例が

16-0-(ノーノテルエテリデン)-レーア スコルビン屋(化合物する)

レーアスコルビン酸(よより)ジミチナン( 400以)。塩化亜鉛(2001)およびアセト ン(300g)で反応放を調製し、京弘で!快速 拝して。トルエンーメタノール(ノ:ノ)君辰を

溶離剤として用いてシリカ60カラムで洗浄した。 氏序物(600以)を採取し、溶媒を其空除去し た。アセトンを加え、固形生成物を更取した。と の結晶やトルエンで氏序して,える-0-(!-ノナルエナリヂン)ーレーアスコルピン酸を回収 した。収量:3よるす。この化合物の物理的性状 は以下の如くてみつた。

矛外雄スペクトル:» /670./760.3000。 3250a-1

規定: Ka=410

マス・スペクトル・ピーク:2/6(M\*),20/

上記の方圧に従って、以下のケタールが真實さ ns.

5.6-0-(1-2001チルエチリテン)-

レーアスコルビン酸(化合物37)

計算值: C. #3/:H, K#; O, 323; C1, /42 英國位: C. #2#:H. K5:0. 382:C8./39

模定: pKs= 4/0

マス・スペクトル・ピーク: 250(H\*).20/ 長代籍スペクトル:・ノミファ ファット フィスス

33000="

16-0-(1-4201-2-71=+1+

リデン)-L-アスコルピン塾(化合物38)

計算量: C. 625; H. 14

実規値: C,622;H,16

永分算スペクトル: × /660./740cg-/

海定: pKs=ムss

マス・スペクトル・ピーク:369.354.277

(以下余日)

#### 112658-131978 (14)

アス・エペフトル・ピーク: 448,433

上記の方法で実施し持る他のアナールはとして は次のようなものが挙げられる。

3-0-(25-31)キンフェアンセ)-<u>ま</u> 6-0-(1-1+ルエナリアン)-L-723 ルビン酸(化合物40)

漢定: gK+=/039

示外額スペクトル: v/700、/750、334℃= <sup>1</sup>
マス・スペクトル・ピーク: 394、379
3-0-(3-75ルイミドエチル)-160-(1-15ルエテリアン)-L-アスコルビ

少数(化合物4/)

煮定: pKs = / 032

マス・スペクトル・ピーク:389.374

ネ外線スペクトル: > /7/0、/780、3220㎡
3-0-(エトキンカルボニルノブル)-16

-0-(1-1+N±+9+2)-6-7234

ピン盤(化合物リス)

赤外雄スペクトル: >/700./760.3000. 3340a<sup>-/</sup>

病定: pKa=/ / 4

29300="

(釣んるより)を得た。

計算機: C. 69.2;H. / 03 実測値: C. 69.2;H. / 06

发现例6

物371の展覧

3-0-1-199704-24-0-(1-

える-0-(/-メテルエナリアン)-レーア

スコルピン師(201)。ナトリクトメテレート (31)。美化の一オクタデンル(3071)3

よびDMSO(#OO配)で無数した反応液を常

点で約3日間受拝した。水および酢糖エテルを印

え、炸量エテル増を分取して、その層に含まれる

**爪望の3-0-a-オクタデシルエーテルを実業** 

例!の方圧で開製した。クロマトグラフィー後、 開製した3-0-a-オクタデンルーミム-0-

(ノーメナルエチリナン)-L-アスコルピン蘭

永外線スペクトル: >/705./760.2870.

メチャエチリアン)-レーアスコルピン替(化合

度定:pKs = 9.8 0 マス・スペクトル・ピーク:302,287

3-0-(2-エトキシエテル)-え6-0-(1-1テルエテリテン)-L-アスコルピン数

(化合物华3)

周宝: pKs = / 03/

72 · 24 9 F W · 2 - 9 : 288.273

永外被スペクトル: \*/693./763.2990年

3-0-(2-70+2)+22+21-16

-0-(ノーメチルエチリアン)ーレーアスコル

ピン僧(化合物ギギ)

計算機: C, #25:H, \$2

実動観: C. 427: H. 54

盾定: gKs=104

72 - 2 - 2 + A - 2 - 2 : 368 - 353

示外線スペクトル: >1700.1770.3010.

3300a-1

<u> ユョーローローキクタザンルーミるーロー</u> (/-メナルエナリザン)-レーアスコルビン制

(化合物#5)

海定:海定できる亜無し

マ気・スペクトル: クスノ(M\*)

ピン碧(化合物ギム)

海走:海走できる高無し

赤外継スペクトルミッ/690、/730、2260、 3000㎡

-x . x + 2 + 4 . 2 - 2 : 378.363

23-22-0-(4-74204204)-26-0-(1-27427972)-L-72

コルピン酸(化合物ギブ)

永外雄スペクトル: # /670、/765、2905、

2940.3005.30650-1

返定:展定できる基無し

マス・スペクトル・ピーク: 432.2/4

3-0-(4-=+0~>>> )-15-0-

(ノーメチルエチリアン) - レーアスコルピン領

(化合物半子)

周定: pKs=/0/0

14 . 2 . 7 . 4 . 2 - 7 : 331,336 ポガ雄スペクトル: » /700./770.3340. 3-0-(3-711407024)-14-0-(1-1+ルエチリアン)ーレーアスコルビ ン数(化合物化タ) 計算機: C, 617:H, 63 安島道: C. 327: H. 47 示外値スペントル: =/700./780.3380. 34200-1 長正: pX4 = / 27 7ス·スペクトル・ピーク: 350.335 3-0-1-199424-16-0-(1-クロロメテルエテリデン)ーレーアスコルビン塾 (化合物50) 計算號: C.645;H.94;O./2/;C1.7/ 実施値: C. 445; H. 95; O. / 90; C1, 73

高定: 9X4 = 2 0

ノナルエナリアン)-レーアスコルビン( 化合 物タノ) 赤外線スペクトル: v/7/0./780.2870. 29 ¥ 00 C' 周定: pK4=/09 マス・スペクトル・ピーク: 424.4// ユョーローローローペンタデシルースムーロー ( /- メチルエチリテン) - 6 - アスコルビン値 (化合物がよう) 規定:規定する基集し 永外線スペクトル:»/690./270.2883. 2940a-1 マス・スペクトル・ピーク: 636.62/ 3-0-(3-74404294)-16-0 ー(!ーメテルエテリアン)ーレーアスコルピン 豊(化合物よる) 計算値: C. 323;E, 43;F, 49 実異値:.C.J2/:E.J/:P.J6

3-0-1-429424-14-0-11-

1940.3040a-1

示外継スペクトル: >/705./760.3320□-/ マス・スペクトル・ピーク: 324.309 23-ピスーロー(ボーシアノベンジル)ーよ 6-0-(/-メテルエチリデン)-レーアスコ ルビン製(化合物タダ) マス・スペクトル・ピーク: 446.43/ 海定:海定する基盤し 赤外娘スペクトル:>/690./780.2250。 29/0.30000° 23-ピスーロー(ユーメチルペンジル)ース 6-0-(/-メテルエチリデン)-L-アスコ <u>・ピン酸</u>(化合物35) 矛外雅スペクトル: v/705./780.2950。 3020a-1 疫定:疫定する基無し マス・スペクトル・ピーク: 424.409 3-0-(11-ヒドロキシウンテシル)-よ 6-0-(1-1チルエチリアン)-L-アスコ <u>ルビン簡</u>(化合物まる)

示が確スペクトル: » /7/0、/78パ つ9\*パ

マス・スペクトル・ピーク: 502,453

示外親スペクトル:ッ/705./775.2860。

354000 周定: pKa=/079 72 - 24 1 1 4: M\* 387 3-0-(4-2r)7+u)-26-0-(ノーメチルエテリアン)— レーアスコルピン僧( 化合物より) 周定: pKa=/040 赤外線スペクトル: 1/700./765.3000. マス・スペクトル・ピーク: 297.282 3-0-1+4-26-0-(1-1+42+ リデン)ーレーアスコルピン酸(化合物38) 永外継スペクトル: »/700,/770cm-1 'HPMR: さん3-人が(2一定後、6日)、37-以5(多重線、7월) 3-0-1-7-4-16-0-(1-1+4 エナリポン)- Lーアスコルピン鱧(化合物より) 示外線スペクトル: ▶/700./770m²/ 'HOMR: 3 082(三重線、34)、/3-/3(多

----

3-0-0-0キンル-14-0-(/-/ナ ルエナリアン)-L-アスコルゼン( 化合物 40)

示外線スペクトル: >/700,/7700<sup>-/</sup>
'ROOR: 8 /3-/4(2-重線、6H).538 (一重線、3H).36-472(多重線、8H) 実施例2

2-0-ペンジルー3-0-1-ヘキナデシル

---アスコルビン酸(化合物を3)の選挙

3-0-4-ヘキナゲンルーレーアスコルビン 神(ロタオミチ)を無水がけ(でよび)に用分し た。この岩板を、磁気度拌器、電量料の背および 展型用屋外を装備したより記念のまだけを使った スコに入れた NoS (ユギミしきもん)の無水 DMJ ( / ひせ)延暦度に、常温で寝葉常門気中のつく りと加えた。反応度をよる分徴(Hgの発生が止る るまで)提供すると、3-0-8-ヘキサゲンル ーレーアスコルビン競の(2位のヒドロキシの) ナトリウム塩が生成した。塩化ペンツャ(0295 ま)の無水DMF(よd)居根を加え、君鞋で的 3.0分間接押した。及び直接を9.0℃をで上げ、 更により分類機構した。反応液を冷却し、当化ナ トリクム戯和水路度(金塩水)を加え、砂糖エチ ルで抽出した。郭麓エチル抽出物を食塩水で氏序 して乾燥した。乾燥した抽出物を木炭で製色し、 評遇して,揮発性或分を實空除去した。得られた 黄色のシャップを、溶産剤として酢酸エチルート ルエン(!:9)を用いたシリカゲル60の20

マトクラフィーにかけた。下してで所望の生成物を包存することを確認した分韻を合し、感嘆を除去すると、解製したユーローベンリルー3ーロー

・一ヘキッデシルーレーアスコルビン節を含む黄色のろう状図形物(694平)を得た。仅率:

計算値:C、7499;E、245 実施値:C、7405;E、243 <sup>1884</sup> に 3 735(一葉線、5H)、1/(一葉線、

398、338、298、177、116、91 赤外観スペクトルミッ1761、1672回

型客は(成長達度の一定として)血管の形成を 促進させ、その機能により、充分な血液供給系を 形成することができるが、前述した如く、本発明 化合物は、血管の形成が行なわれる酸に顕管形成 因子の作用を阻害する。生体内系におけるこの課 管形成因子会管作用を扱わす/つの方法は次のは 無方法によるものである。 展官形成囚子を含むタイソゾーニーにトコンドリアのペレットを、3683モリス肝癌(Xerris)をpatema)から調整する。このペレットをノダ%フィコル(ficell)(フーまが)で希釈した。この希釈に応じて、タイソゾーAR トコンドリアペレットの圧射による数色の標準に対してまーノの本の国曲血管(serpestise ressels)が完成するようになる。この間の希釈は、タイソゾームーにトコンドリア調整板当りの低電形成因子の過過内になるように高低させて調整する。

次に、体度 20~221の/SPF/NO4系維性マウスの各々の左側を到毛し、5匹づつの3群に分ける。第/野には、/5%フィコルで希釈したライソゲームーミトコンドリア論製 校( 020 cc) を体偏に皮下圧射した。その後、第/群のマウス各々に、被検化合動を管理居底に居解または難遇した液( 05cc) を展放円及与する。この環、最初の投与振氓は過常300可/おとする。この環境で事性が集りれる場合は、全てのマウスが生

112458-131979 (17)

【式中、いとは慰益血管の平均数を受わす) 下足の第1度、第2度、第3度に丛類結束を示す。

第1表は(1)式においてだとよびだが片にHである化介色に関し、異るまはだとだとで! - / \* ルエチリアン基を形成する化合物に関し、まるをはだとばとがペンシリタン基をのたのあを扱わす化合物に関する。

本知明化合物のノつである3-0-1-マッナ デンルーえる-0-(ノーノテルエナリデン)-レーアスコルピン酸の、豊富によ、美智形成を包 寄する活性について様々の用量を用いて以前した。 その試験結果を貫く皮に示す。

(以下杂白)

	8
2 / 2 / 2 / 2 / 2 / 2 / 2 / 2 / 2 / 2 /	R*0-11-CHOII-CH_JOH

を計算する。

**る残るようになる用量をでる近角表を行なう。質** 

**よ祭のソウスには、フィコルで発表したライツツ** 

ームーミトコンドリア製造成(Q2m)を体質に

技下住制し、掲載(@ませ)の人を裏数内投与士

る。マクスをより時間数に肩投し。マクスを各々

町もした方を上にして解釈者の上に彼向るに置く。

マウスの皮膚を腹膜(flesk)から骨中にかけて具

一文字に切り、非技の装飾から同様に背中にかけ

て切る。皮膚を芽に拾つて切り。およそノメネィ

ンナの切片ができるようにする。この皮膚を覚子

と小刀を思いて組合組織から注意度く切り離す。

この皮質切片を裏透しに置くと。皮質に接したう

イソゾームーミトコンドリア庄入区分が罵出する。

この皮膚切片を誰やかに平にし、両眼吊解剤業を

用いてライソゾームーしトコンドリア圧入部分の

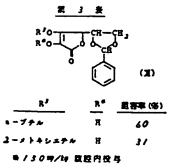
図りの風曲血管を観察し、その散を計列する。田

曲血管の数を配案するとまは、重量値の音率を全 て同じにする( /×)。 各々の財の困血血管の数 の平均を算出する。そして、下式から阻害率(%)

# 8 th	R	*	(%) ************************************	数の日本日本(10/20)
м	16-09 aamysa	=	3	150-300
•	*ードゲンル	=	33	25-300
7	3-ブロセベンジル	*	**	300
	3-フルギロベンジル	==	2	77
•	10-2445-074	*	;	ភ
•	814817 = 8	=	30	300
0/	・・・ハンタサンル	おしからいかしゃ	35	23-300
:	2-Joes 14 52 FA	×	*	300
<u> </u>	3-フェノキレブロピル	=	;	300
-	2-78441 FEFA	=	2	300
<del>-</del>	*****	*	ì	3.5
 :	サラルルヤー・	*******	~	35-150
- 2	408#5#	=	:	35-300
۶/	40#fv#	*-498404	7	73
ì	3-204KyJA	*	÷	7.7
<u>-</u> ੨	4-7 cc C / / / /	==	36	35-300
<u> </u>	3-11244517441704	=	25	35-300
ž	3-1+44/04	=	*	77
	11.7.244.7.1.日	=	23	25-300
9	2 9 mm/s /4	=	3.5	7

,	8
HK 77	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,

																		• •	317		
(07/ in) BBB (48	01	23-300	07/	0/	740	25.	25-130	323	05/	130	33-530	35-7.50	7	7	130	325-150	0,	0,	0/	0/	10-300
年的包括年 (名)	270	35-63	30	7	27	18-63	47-63	5.	#3-63	*	13-65	13-83	77-63	36-91	27	37-73	;	0,	;	*	75 57
at	Я	2	*	×	Ħ	*-420704-	4-171784	<b>ルルバンロネヤヒール</b>		×	z	40540A-	22	サーレアノベンジャ	×	=	r	=	=	=	=
K.	=	428FUA	2-70441F25A	x+4 chad-asta	2-706x540x94	**************************************	4-071794	4-1448ペンジル	オーニトロペンジャ	3-72/467064	*******	********	3-7440ペンジル	キーレアンベンジャ	//-EFOAUDIFUR	4-571794	***	*-74,	47+7-	****	3-1145494
£84	7€	85	*	3	\$	3	3	\$	3	\$	``	2	3	*	25	22	>	8,	3	` <b>*</b>	3



## ・ <u>病 4 扱</u> 3 - 0 - m - オクタアシルーよる - 0 - ( / - メ ナヤエナリゲン ) - レーアスコルビン酸の評価

莫亞內投与量 (甲/14)	租费车	t (%)
240	71.78	= 745
120	66.78.75.7	1=725
60	72.50	-625
30	58.38	-48
15	45.17	-32

更に、本項明化合物は転移が生じる取の設督形成図書用としても効果があることを見い出した。この図書題性は、節転移が起こりあく化学保任研にはあまり反応しないマッソン路(M/09) ほ(Madison lang(M/09)esrsionns) を用いた人工転移をデルで電響された。この試験は以下のようにして行なう。

## マッソン前板移検定

マリソン詩(M/09) 選は、元質定法(子の B.A. LB/Cマウスにおいて移植可能な系として、保持される。この態態系はメイソン・サラーチ・インスティチュート (Masses Research Issuitate)、Mersester, Mass)の最低パンクから入学した。 臓癖転ぎの研究に乗しては、皮下で生育した健等を無度的に扱い。はさみで少片に切り知み、ほでかに変感でトリブシン処理すると、均一な細色影響或が得られる。これをBPMI-/640 逆境(M.A. Biopredacts, Walkersville, MD) に延慮する。点無したM/07種配はトリバン・ブルーは除住(Trypas blee exclusion)により次定し、

(以下余日)

# A . # 118458-131978 (19)

第三年の円度数

- 地里里那	(平均土銀甲超差)					
	33BD	¥ 208				
エアルホア(Emelykor) (対版)	/18±%6	206:18				
71 1472 (304/4)*	24213					
3-0-n-オナナデンルーレー アスコルピン登(33号/24)	18212	/261/3				
3-0-n-オクタデン・・・しー アスコルビン酸(33叫/ユタ)						
+ナイトキサン(304/29)	1.6±Q6	毒性				

サイトキナンはノス日目から4日毎に置数内投与した。

上記の実験における節伝移の点点率と数は退常 以下であつた。もつと遠く発達する節の実変について更に試験するには、新しい移載可能系を用いた。無る要にこの実験の対策を示すが、ここでは 対策としてアスコルビン数を用いた。

#### 网络器

	計当りの病変数
处理其符**	(平均士被华蜀芝)
<del></del>	/ 6日日
エマルホア(対照)	69.8±1.04
アスコルゼン量(100年/月)	31819.6
3-0-s-オクタデンルーレー アスコルピン酸(30甲/村)	/07±3\$
3-0-s-オタタデンルーレー アスコルビン酸(100円/4)	/30±3/

### • • 裏剤は全ての日費から毎日投与した。

本発明で有用な化合物は、比較的無毒性で、ペ フスにおける LD<sub>10</sub> は4 0 0 ± には 1000 年/ わ 以上である。

談官形成または血管新生に関する2番目の実験は、分化した観客が非分化(血管新生化)するのに受する時間に基くものである。炎症応答は観客の成長を促進し、退策器(tag phase)を減じませる。この試験においては、ラットの背中の到毛

部分に、被換級器を(ICPA投与の30分類に)、 ICPA (incomplete Freed's adjacest)と(ンディア (India)・インクと共に皮内在計して、生計器位 をはつきりませる。被換据器を投与しその30分 役にICPAを投与するのを1日3回。3日間行化 つたのち、はつきりした注射部位の外局に重備を 移植する。選に一変の割で4週間、動物の体質と 重信の大きさ(長ま上幅/2)を関る。非分化の 重信としてモリス評価(5/23D)を用いた。

上記の実験方法によれば、3-0-s-オクラグルーレーアスコルビン酸(10~300平)を1日に1回または2回経口的に役与すると、序分化の遺瘍の成長を抑制するか。その研導を4~7日まで選らせた。ICFA(ascc)もそれぞれのラットに1日/団か2回皮下投与した。

3番目の実験は、上記(I)式の化合物の眼臂形成図客制としての活性を示すためのものである。 この試験方法とは、コラーゲン関節炎衛定法であり以下のようにして行なう。

タイプ 1 のコラーゲンをストラヴィッテとニニ

HE458-131978 @@

= (Streets and Minni ) (Blockmistry . 10.3905 (1971)]の方圧で牛の貨幣軟骨から単離する。 このコラーデンをロノ当計器に思想し一20℃で 保存した。テイブをのコラーゲン店或をユザノビ の構度まで看釈し、写意の不完全なフェインドの アリユパント(ICPA)で完全に気化する。コラ ープン(約03甲)を含む乳周収を6匹の生まれ つまのルイス選生ラット (Charles River Breeders, /70-2001)の、背中のいろいろな場所に、皮 内住射する。炎症応告を昇偏するための試験意識 中ノ遠端に3回それぞれのラットの後肢容量を向 走して記憶する。負数には装技装剤を、/週間に よ日間(月曜日から会職日まで)強制的統口領要 で、カルポキシメチルセルローズに延囲して与え る。本試験の終わり(28または30日日)に、 動物の血液を心臓穿剣により抜き取り、血清中の 抗タイプミのコラーゲン抗体の衰圧をしなべてな ペスストメンはは攻壊皮をしまくごまのコラーゲ ンを変化させるグルタルアルデヒド処理学示直球 [Arramas et al., Imeusochemistry, 6.67(/969). Andrie pestice et el., Aria Elema, 19, 6/2(1976)
] を思いた受勢的点球異類反応技により概算する。
タイプエのコラーデンに対する細数応答または遅 球型通敏必要はラリオメトリック・イヤー・イン デフタス・アフモイ (redimetric est lades assay)
(Destials, Lamaslegy, 32, 36/, (1977)) によ り属定する。実験において、タイプエコラーデン による免疫のために起こる骨頭部および異親の効 異は、それぞれの流から2~3 匹漏んで後枝のラ リオグラフを興定して決定する。後性対照 (segstive eastrel) として何匹かのラットにほじCFA だ けを圧針した。

上記の方法に従って行なったある実験においては、3-0-a-オクタデンルース 6-0-(/ ーメテルエテリデン)-L-アスコルピン替および3-0-a-オクタデシャーL-アスコルピン教を被検病飛とし、縦口的に用量 5-0 ギブロケンの性がにより誘起される後肢の更大を約5-0 年間し、後者の化合物は後肢容量をICFA 処理ラット

(放性対照)の場合に比して支援的に変えることはなかつた。3-0-s-オクタデシルーレーアスコルビン酸を用意30ギ/はで用いた別の実験では、後数容量は、タイプ目のコラーゲンで免疫してあるが被検実制では処理していないラット(場性対限)に比して、90~/00% 低くなった。3-0-s-オクタデシルーよる-0-(/-メテルエテリデン)ーレーアスコルビン酸を関じ用量で用いると、後数容量は強性対照と差更がなかった。

3-0-a-オタタデシルーレーアスコルピン 酸をもつと低用量で用いた場合。/259/bで は後数容量を約25%軽減ませ。/259/bで は後数容量を約25%軽減ませ。/259/bで は後数容量は対照と差異がなかった。

スターピスーロー(ホーオクチデンル)ーレーアスコルピン酸を用量/スタおよびスタギ/はで用いても接接容量を軽減させる(オター47%)。 オーロー(ホートリフルオロメデルペンツル)ーレーアスコルピン盤をスタボ/はで用いても、後数容量はTCFA対象の場合と実質的に対してあつ ٠.

次に掲げる化合物は、用量!3 ギブロを経口込 与したときタイプをのコラーゲン注射により用起 まれる後肢肥大を実質的に軽減ませた。 3 - 0 -モーペプタテンルーレーアスコルピン神、ユミー ローピス(ギーシアノペンジル) - 3 4 - ( / -メテルエテリデン) - レーアスコルピン神。 3 -ロー(ギーシアノプテル) - 3 6 - ( / - メテル エテリデン) - レーアスコルピン酸およびよる -ロー( / - ェーデンルエテリデン) - レーアスコ ルピン神。

本発明化合物を観響形成図書籍として利用する 悪には、弁経口的にも経口的にも投与してよいが 経口投与が好ましい。接口用剤としては、(1)式 の化合物の運動を!理以上の汎用される製具上井 容される戦形剤。例えばデンプンなどと進合し、 ノネブセル中に!用量またはその数分の!を含む ようにゼラチンカブセルに入れておく。または、 異物、デンプン、所尺利およびその他の所望に応 じた製質上井容される戦態期の混合物を、点性は にた製質上井容される戦態期の混合物を、点性は

## 112658-131978 (21)

分をそれぞれが1/00~300円立むように使用 5 に打使する。就無には、1用量より少量が致分の 1 当を用いる場合は、実施をつけるとよい。非疑 口投与用には、複物を耐度または重量板として受 与する。どの投与影響をとるにしても、各々の基 也単位用量は、装置形成を阻害するのに有効なだ けの量の上記(i)式の化合物を含むようにする。 哺乳動物における/日の業用量は、哺乳動物の体 素白り/0~/00円/4の電面内とする。

特許出版人 イーライ・リリー・アンド・カンパュー 代 選 人 弁理士 岩崎 先衛(44) 名

建剂起导	厅内整理番号
	7043-4C
	7432-1C
	_
	7043-4C
	6807-4C
	-
	70434 C
	7432-4C
	6807-4C
	是別記号

び発 明 者 ラツセル・エル・パートン アメリカ合衆国インディアナ州 インディアナポリス・ベルーガ ・レイン・アプト 1 - B3475番 地

②発明者 ジェス・アール・ピューリー アメリカ合衆国インディアナ州 インディアナポリス・ホイト・ アペニュー4306番地

アール#4ポツクス360

グリーンフィールド・アール・